



BioAlliance Pharma obtient la garantie de Coface pour le financement de ses activités à l'export

Paris, le 3 janvier 2013 - BioAlliance Pharma SA (Euronext Paris - BIO), Société d'innovation dédiée au développement de produits orphelins en cancérologie et aux soins de support, annonce la signature d'un contrat d'Assurance-Prospéction permettant l'obtention de la garantie de Coface pour le financement de ses activités à l'export.

Par cet accord, Coface s'engage à couvrir les dépenses engagées par BioAlliance Pharma dans la prospection de marchés à l'export pour un montant global de 1,3 M€. Ce financement est destiné à l'expansion à travers le monde, et particulièrement dans les pays émergents, de la commercialisation de Loramyc[®], comprimé mucoadhésif de miconazole Lauriad[™] destiné au traitement de la candidose oropharyngée des patients immunodéprimés.

« Nous sommes très heureux de l'obtention de cette garantie de Coface d'un montant significatif. Elle va nous permettre de renforcer et d'accélérer notre stratégie d'expansion de la commercialisation de Loramyc[®] vers des marchés portés par une forte croissance économique », déclare Judith Greciet, Directeur Général de BioAlliance Pharma.

A propos de Coface

Coface gère, pour le compte et avec la garantie de l'Etat, une large gamme de produits destinés à faciliter les exportations françaises, en accompagnant les entreprises tout au long de leur parcours à l'export. Cette offre comprend cinq garanties: l'assurance prospection, l'assurance risque exportateur, l'assurance-crédit, l'assurance change et l'assurance investissement. Toutes garanties publiques confondues, Coface assure aujourd'hui plus de 8 000 entreprises.

A propos de BioAlliance Pharma

Société dédiée aux produits de spécialité et aux produits orphelins dans le traitement des cancers et dans les soins de support, avec une approche ciblée sur les résistances médicamenteuses, BioAlliance Pharma conçoit et développe des médicaments innovants essentiellement à visée hospitalière et des médicaments dans des maladies rares ou orphelines. Créée en 1997 et introduite sur le marché d'Euronext Paris en 2005, la société a pour ambition de devenir un acteur de référence dans ces domaines, en faisant le lien entre innovation et besoin des patients. Elle détient des compétences clés pour identifier, développer et enregistrer des médicaments en Europe et aux Etats-Unis.

Pour plus d'informations, visitez le site de BioAlliance Pharma à www.bioalliancepharma.com

BioAlliance Pharma a développé un portefeuille de produits avancés :

Produits de spécialité

Loramyc[®]/Oravig[®] (Candidose oropharyngée chez les patients immunodéprimés) : Enregistré dans 28 pays (Europe, US, Corée)

Sitavir[®]/Sitavig[®] (Herpès labial) : Enregistré dans 8 pays européens, en cours d'enregistrement aux Etats-Unis

Fentanyl Lauriad[™] (Douleur chronique chez le patient cancéreux) : Résultats cliniques préliminaires positifs de Phase I

Produits orphelins en oncologie

Livatag[®] /doxorubicine Transdrug[™] (Carcinome hépatocellulaire) : Phase III

Validive[™] / clonidine Lauriad[™] (Mucite post-chimiothérapie et radiothérapie dans le cancer tête et cou) : Phase II

Biothérapie AMEP[®] (Mélanome métastatique invasif) : Phase I

Avertissement

Le présent communiqué contient de manière implicite ou expresse certaines déclarations prospectives relatives à BioAlliance Pharma SA et à son activité. Ces déclarations dépendent de certains risques connus ou non, d'incertitudes, ainsi que d'autres facteurs, qui pourraient conduire à ce que les résultats réels, les conditions financières, les performances ou réalisations de BioAlliance Pharma SA diffèrent significativement des résultats, conditions financières, performances ou réalisations exprimés ou sous-entendus dans ces déclarations prospectives. BioAlliance émet ce communiqué à la présente date et ne s'engage pas à mettre à jour les déclarations prospectives qui y sont contenues, que ce soit par suite de nouvelles informations, événements futurs ou autres.

Pour une description des risques et incertitudes de nature à entraîner une différence entre les résultats réels, les conditions financières, les performances ou les réalisations de BioAlliance Pharma SA et ceux contenus dans les déclarations prospectives, veuillez vous référer à la section « Facteurs de Risque » du Document de Référence 2011 déposé auprès de l'Autorité des Marchés Financiers, l'AMF, le 24 avril 2012, qui est disponible sur les sites Internet de l'AMF <http://www.amf-france.org> et de la Société <http://www.bioalliancepharma.com>.

BioAlliance Pharma SA

Judith Greciet, CEO
Tel +33 1 45 58 76 00
judith.greciet@bioalliancepharma.com

Nicolas Fellmann, CFO
Tel.: +33 1 45 58 71
nicolas.fellmann@bioalliancepharma.com

ALIZE RP

Caroline Carmagnol
Tel.: +33 6 64 18 99 59
caroline@alizerp.com

Emilie Dèbes
Tel.: +33 1 42 68 86 40
emilie@alizerp.com